EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- 2) Anmeldenummer: 82106335.1
- 2 Anmeldetag: 15.07.82

(COZD487/04, A 01 N 43/90

(C07D487/04, 239/00, 231/00), (C07D487/04, 249/00, 239/00)

30 Prioritāt: 01.08.81 DE 3130633

- Anmelder: BASF Aktiengesellschaft, Carl-Bosch-Strasse 38, D-6700 Ludwigshafen (DE)
- Weröffentlichungstag der Anmeldung: 16.02.83
 Patentblatt 83/7
- Prinder: Elcken, Karl, Dr., Waldstrasse 63, D-6706 Wachenhelm (DE)
 Erfinder: Schelb, Klaus, Dr., Duerkhelmer Strasse 7, D-6701 Schauernhelm (DE)
 Erfinder: Theobald, Hans, Dr., Parkstrasse 2, D-6703 Limburgerhof (DE)
 Erfinder: Pommer, Emst-Heinrich, Dr., Berliner Platz 7, D-6703 Limburgerhof (DE)
 Erfinder: Ammermann, Eberhard, Dr., Sachsenstrasse 3, D-6700 Ludwigshafen (DE)
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU
 NL SE
- 7-Amino-azolo(1,5-a)pyrimidine und diese enthaltende Fungizide.
- 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidine der Formel

Wo

R¹ gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls substituiert sind,

Rª und Rª Wasserstoff, Alkyl oder Aryl,

n 1 oder 2,

A ein Stickstoffatom oder eine CR*-Gruppe bedeutet, wobel

R⁴ die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl und zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet und diese enthaltende Fungizide.

Ш

15

7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidine und diese enthaltende Fungizide

Die vorliegende Erfindung betrifft neue 7-Amino-azolo-[1,5-a]pyrimidine, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese 5 enthaltende Fungizide.

Es ist bekannt, daß 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidine z.B. das 7-Amino-2-methyl-5-phenyl-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin pharmakologische Eigenschaften besitzen (FR-PS 2 448 542; DD-PS 99 794; DD-PS 55 956; J. pharm. Soc. Japan 84 (1964), S. 1113-1118). Es ist ferner bekannt, N-Trichlormethylthio-phthalimid als Fungizid zu verwenden (Chemical Week 1972, June 21, Seite 63).

Es wurde nun gefunden, daß neue 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidine der Formel

$$R^{1} \xrightarrow{\mathbb{N}^{1}} \mathbb{R}^{3}$$

worin

gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substitu- R^1 25 iertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen 30 oder Cyano substituiert sind,

1 oder 2, und R3 Wasserstoff, Alkyl oder Aryl, _R2

Sws/P 35

25

30

- A ein Stickstoffatom oder eine CR4-Gruppe bedeuten, wobei
- R⁴ die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano, oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu zwei Doppelbindungen bedeutet,

eine gute fungizide Wirkung, insbesondere gegen Phycomyceten haben.

- Unter den Resten R¹ sind beispielsweise gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom oder C₁-C₄-Alkoxi substituiertes C₁-C₁₂-Alkyl, Fluor, Chlor, Brom, C₁-C₁₂-Alkoxi, Cyano, C₃-C₈-Cycloalkyl, Aryl (Phenyl), Aryloxi (Phenyloxi), Aryloxi (Phenyloxi), Aryloxi (Phenyloxi), Aryloxi (Phenyloxi), Aryloxi (Phenyloxi)
- (Benzyloxi), Arylalkylthio (Benzylthio) mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Alkylteilen, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxi, Cyano, Fluor, Chlor oder Brom substituiert sein können, zu verstehen.

Unter den Resten R², R³ und R⁴ in der Bedeutung von R² ist beispielsweise Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder gegebenenfalls durch Chlor, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxi substituiertes Phenyl zu verstehen. Darüber hinaus kann R⁴ Chlor, Brom, Cyan oder C₁-C₄-Alkoxicarbonyl bedeuten oder zusammen mit R³ eine gegebenenfalls bis zu zwei Doppelbindungen enthaltende C₃-C₄-Alkylenkette bedeuten. Unter Alkyl oder Alkyl einer Alkoxigruppe bei den Resten R¹, R², R³ und R⁴ ist je nach Zahl der angegebenen Kohlenstoffatome Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl oder Dodecyl und ihre Isomeren zu verstehen.

Es wurde ferner gefunden, daß man 7-Amino-azolo[1,5-a]-pyrimidine der Formel I erhält, indem man substituierte

10

15

20

25

O.Z. 0050/35319

Benzylcyanide der Formel

in welcher R^1 und R^2 die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit 5(3)-Aminopyrazolen der Formel

oder mit 5(3)-Amino-1,2,4-triazolen der Formel

in welcher \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebenen Bedeutungen haben, umsetzt.

Die Umsetzung kann in Gegenwart oder Abwesenheit von Lösungsmitteln durchgeführt werden. Vorteilhaft ist es, solche Lösungsmittel zu verwenden, gegenüber denen die Einsatzstoffe weitgehend inert sind und in denen sie ganz oder teilweise löslich sind. Als Lösungsmittel kommen insbesondere Alkohole wie Ethanol, Propanole, Butanole, Glykole oder Glykolmonoether, Diethylenglykole oder deren Monoether, Amide wie Dimethylformamid, Diethylformamid, Dibutylformamid, N,N-Dimethylacetamid, niedere Alkansäuren wie Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure und Mischungen dieser Lösungsmittel mit Wasser in Frage. Die Umsetzungs-

temperaturen liegen zwischen 50 und 300°C, vorzugsweise bei 50 bis 150°C, wenn in Lösung gearbeitet wird.

Die neuen 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidine werden gegebenenfalls nach Verdampfen des Lösungsmittels oder Verdünnen
mit Wasser als kristalline, meist sehr reine Verbindungen
isoliert. Bei Verwendung von niederen Alkansäuren als Lösungsmitteln ist es zweckmäßig, gegebenenfalls nach teilweisem Verdampfen der Alkansäure, die Reste der Alkansäure durch Zugabe von wäßrigem Alkali zu neutralisieren,
wobei die neuen 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidine meist in
sehr reiner Form auskristallisieren.

Die für die Herstellung der 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidine benötigten substiuierten Benzylcyanide der Formel

$$\begin{array}{c|c}
\hline
 & \text{CH-CN} \\
 & \text{c=0} \\
 & \text{R}^2
\end{array}$$

20

10

15

sind teilweise bekannt oder können nach bekannten Methoden aus Benzylcyaniden und Carbonsäureestern mit Alkalialko-holaten oder Alkalihydriden hergestellt werden (J. Amer. Chem. Soc. 73, (1951) S. 3766).

25

Allgemeine Herstellungsvorschrift für die substituierten Benzylcyanide der Formel II

1,5 Mol Natriumalkoholat wird in 1 1 Toluol eingetragen
und anschließend 1,0 Mol eines Benzylcyanids und dann
2,0 Mol eines Carbonsäureesters unter Rühren zugetropft,
wobei die Temperatur auf 40 bis 50°C ansteigt. Nach 2-stündigem Nachrühren bei 75 bis 80°C wird abgekühlt und mit
2 1 Wasser versetzt. Aus der wäßrigen Phase isoliert man
nach zweimaligem Waschen mit 0,2 1 Toluol durch Ansäuern

O.Z. 0050/35319

"mit halbkonzentrierter (etwa 50 Gew.%) Schwefelsäure auf pH 2 das substituierte Benzylcyanid der Formel II (Ausbeuten: 70 bis 90 %).

5 Auf diese Weise können folgende substituierten Benzylcyanide der Formel

II,

hergestellt werden:

15

10

20

25

30

	~ R ¹ .	R ²	Fp. (°C)
	2-CH ₃	Н	89
	3-CH ₂	H	119
	3-CH ₃ 4-C(CH ₃) ₃ 3-CH ₃ 0	H	169
5	3-CH ₂ O ^{3 3}	H	102
	3-C1 ³	H	178
	4-C1	H	164
	4-Br	H	176
	3-CF ₃	H	107
10	3-CF ₃	CH3	82
	3-C ₆ H ₅ O	H	45
	3-C ₆ H ₅ O 4-C ₂ H ₅ 4-C ₆ H ₁ 3O	·H	90
	4-C6H130	H	116
	4-103H7	H	84
15	(4)	н	205
-	3,4-Cl ₂	H	170
	2-CH ₃ , 4-C(CH ₃) ₃	H	120
20	4-C ₆ H ₅ 4-C ₆ H ₅ CH ₂ -O 4 (C1CH ₂ CH(CH ₃)CH ₂)	H	228
	4-c ₆ H ₅ CH ₂ -0	H	188
	4 (С1СH2CH(CH2)CH2)	H	81
	2,4-C1	H	166
	4-CN	H	222
25	R ¹ = g-Naphthyl	н	
	$R^{1} = $	н	

O. Z. 0050/35319

Die folgenden Beispiele betreffen die Herstellung der neuen Wirkstoffe.

Beispiel 1

21,3 g m-Trifluormethyl-2-formyl-benzylcyanid und 9,7 g
3(5)-Amino-5(3)-methylpyrazol wurden in 100 ml Eisessig
4 Stunden am Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde der
Ansatz mit 500 ml Wasser verdünnt und mit 2 n NaOH-Lösung
auf pH 5 bis 6 eingestellt, wobei ein öliges Produkt ausfiel, das nach Anreiben kristallisierte. Nach Absaugen
der Kristalle, mehrfachen Waschen mit Wasser und Trocknen
im Vakuum bei 50°C erhielt man 25,0 g 7-Amino-2-methyl-6-(3'-trifluormethylphenyl)pyrazolo[1,5-a]pyrimidin vom
Fp. 176°C (Verbindung 10).

 $C_{14}H_{11}N_{4}F_{3}$ (M 292)

C H N

20 ber.: 57,54 3,79 19,17

gef.: 57,6 3,9 18,9

Beispiel 2

25 10,5 g p-tert.-Butyl-2-formyl-benzylcyanid und 4,8 g 3(5)-Amino-5(3)-methylpyrazol wurden in 40 ml Dimethyl-formamid 3 Stunden am Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wurden 150 ml Wasser zugetropft. Nach dem Absaugen der Kristalle, Waschen mit Wasser und Trocknen im Vakuum bei 50°C erhielt man 11,3 g 7-Amino-2-methyl-6-(4'-tert.butyl-phenyl)pyrazolo[1,5-a]pyrimidin vom Fp. 218°C (Verbindung 5).

O.Z. 0050/35319

 $C_{17}^{H}_{20}^{N}_{4}$ (M 280)

C H N 72,83 7,19 19,98

gef.: 72,8 7,1 19,9

Beispiel 3

5

11,8 g m-Phenoxi-2-formylbenzylcyanid und 4,3 g 3-Aminotriazol wurden in 40 ml Eisessig 6 Stunden am Rückfluß
erhitzt, nach dem Abkühlen mit 300 ml Wasser versetzt und
mit 2 n NaOH auf pH 6 eingestellt. Die ausgefallenen
Kristalle wurden abgesaugt und getrocknet (14,1 g). Nach
Lösen in 30 ml heißem Dimethylformamid abkühlen, Fällen
mit 10 ml Methanol, Waschen der abgesaugten Kristalle
mit weiterem Methanol und Trocknen erhielt man 9,6 g
7-Amino-6-(3'-phenoxiphenyl)-1,2,4-triazolo[1,5-a]pyrimidin
vom Fp. 248-250°C (Verbindung 44).

 20 $^{\text{C}}_{17}^{\text{H}}_{13}^{\text{N}}_{5}^{\text{O}}$ (M 303)

C H N · ber.: 67,32 4,32 23,09 gef.: 67,8 4,2 22,9

Nach den oben beschriebenen Verfahren wurden folgende 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidine hergestellt.

	Nr.	R ¹	R ²	R ³	·R ⁴	A	Fp. (°C)
	1	3-CF ₃	CH ₃	CH3	Н	CR4	212
•	2	3,4(CH ₃ O) ₂	CH ₃	CH	H	" g	188
10	3	2-CH ₃	H	CH	H	CR4	224
	4	3-CH ₃	H	CH	H	CR.	158
	5	4-c(CH ₃) ₃	H	CH ₃	H	CR4	218
	6	3-CH ₃ 0	H	CH	H	CR ⁴	124
	7	3-C1	н	CH ₃	H	CR4	174
15	8	4-C1	H	CH ³	H	CRT	168
	9	4-Br	H	CH3	H	CR ⁴	171
	10	3-CF ₃	H	CH	H	CR'	176
	11	3-c ₆ н ₅ о	H	CH ³	H	CR ⁴	173
	12	4-C ₂ H ₅	H	CH ₃	H	CR ⁴	150
20	13	4-H ₁₃ C ₆ O	H	CH	H	CR ⁴	132
	14	(3)	H	CH3	H.	cr ⁴	328
	16	(4)	H	CH ₃	н	CR ⁴	162
	15 16	4-1C3 ^H 7 3,4-Cl ₂	H	CH3	H	CRT	160
25			H	CH ₃	H	cr ⁴	238
23	17 ¹ 18	4-C(CH ₃) ₃ ; 2-CH ₃ 4-C ₆ H ₅	Н	CH ₃	Н	CR '	197
	19	4-C ₆ H ₅ -CH ₂ O	H	CH ₃	Н	CR ⁴	160
	20	4-(ClCH ₂ CH(CH ₃)CH ₂)	H	CH ₃	н	CB_{\perp}	168
	21	2,4-Cl ₂	H	сн ³	н	CR ⁴	245
30	22	3-CF ₃	Н	耳	_C6 ^H 5	CR	184
	23	3-CF3	H	CH=CH-C		CR4	243
	24	4-C(CH ₂) ₂	Н	CH=CH-	CH=CH	CR ⁴	248
	25	4-С(СН ₃)3 4-СН ₃ О	CH ₃	CH ₃	н	cr ⁴	200
35	26	3-C ₆ H ₅ O	Н	H	Н	cr ⁴	166

O.Z. 0050/35319

	- Nr.	R ¹	R ²	_R 3 ·	R ⁴	A	Fp. (°C)
	27	4-C(CH ₃) ₃	H	H	H	CR ⁴	210
	28	3-CF ₃	CH ₃	Ĥ	со ₂ сн ₃	CR ⁴	273
	29	3-CF3	CH ³	H	со ₂ с ₂ н ₅	CR	196
5	30	4-c(čH ₃) ₃	H	H	c ₆ H ₅	CR	231
	31	4-CN	H	CH ³	H	CR	229
	32	4-C(CH ₃)3	H	CH3	Br	cr ⁴	258
	34	R ¹ S-Naphthyl	H	CH3	H	CR ⁴	242
10		1		•			
		R ¹				Ĺ	
	35	\•/	H	CH ₃	H	CR ⁴	211
	36	2-CH ₃	H	H	-	N	252
-	37	3-CH ₃	H	H	-	N	222
15	.38	3-CH ₃ O	H	H	_	N	246
	39	3-CF ₃	H	H	-	N	280
	41	4-C(CH ₃) ₃	H	. Н	- .	N	327
•	42	3-C1	H	H	-	N	282
	43	4-Br	H	H	-	N	303
20	44	3-0 ₆ H ₅ 0	H	H	-	N	250
	45	4-Cl	H	H	-	N ·	257
	46	4-C ₂ H ₅	H	H		N	268
-	47	$4-C(CH_3)_3$; $2-CH_3$	H	H	-	N	288
	48	4-c ₆ H ₅	H	H	-	N	300
25	49	4-H ₁₃ C ₆ -O	H	H		N	256
	50	4-1-C3 ^H 7 3,4-C1 ₂	H	H	-	N	272
	51	3,4-Cl ₂	H	H	_	N	284
	52	2,4-Cl ₂	H	H	-	N	283
	53	4(ClCH ₂ CH(CH ₃)CH ₂)	H	H	-	N	217
30	54	4-C6H5CH2-O	H	H	•	N	268

	Nr.	R ¹	R ²	_R 3	R ⁴	A	Fp. (°C)
	55	4-CN	H	H .		N	345
	57	4-C(CH ₃)3	H	^C 6 ^H 5	-	N	370
	58	4-c(CH ₃) ₃	CH3	CH ₃	H	CR ⁴	242
5	59 .	4-c(CH ₃) ₃	С ₂ н ₅	CH ₃	H	cr ⁴	168
	60	4-c(cH ₃) ₃	n-C3H7	CH ₃	H	cr4	192
	61	4(4'-C(CH ₃) ₃ -C ₆ H ₄ CH ₂	0) H	CH ₃	H	CR4	207
•	62	4-C(CH ₃) ₃	H	сн3	CN	CR ⁴	300
		R ¹			•		
10	63	-(C)=beta-Naphthyl	H	H .	-	N	201
	64	4-cycl.C ₆ H ₁₁	н	сн ₃	Н	CR4	200
	65	4-c(CH ₃) ₃	CH3	CH ₃	Br	CR ⁴	260
	66	4-c ₂ H ₅ O	CH ₃	CH ₃	H	CR ⁴	218
-	67	4-C ₂ H ₅ O	H	Ħ	-	N	258
15	68	4-C ₂ H ₅ O	H	сн ₃	H	CR ⁴	185
	69	4-C ₂ H ₅ O	CH ₃	H	_	N	202
	70	4-nH ₁₃ C ₆ O	сн ₃	.сн ³	H	CR ⁴	168
	71		H	H	_	N	235
20		4(CH ₂ =CH-CH ₂ O)	H	CH ₃	H	CR ⁴	161
20		4(n-C ₄ H ₉ -CH-CH ₂ O)	H	CH3	H	CR ⁴	102
		ċ ₂ π ₅					
	74	4(n-c4H9-CH-CH2O)	H	H		N	199
	·	c ₂ H ₅					
25	75	4(n-C ₁₂ H ₂₅ O)	H	CH3	Н	CR ⁴	98
	76	$4(n-c_{12}H_{25}O)$	H	H	-	N	198
•	77	4(n-C ₄ H ₉ O)	Н	сн ₃	H	CR ⁴	181
	78	4(n-C ₄ H ₉ O)	H	н	-	N	235
		4(1-C ₄ H ₉ O)	Н	CH ₃	H	cr ⁴	211
30		4(1-C4H ₉ O)	H	н	-	N	270
		-					

In entsprechender Weise können die folgenden Verbindungen hergestellt werden:

10

15

20

25

Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	A	Fp. (°C)
33	4-C(CH ₃) ₃	H	-(CH ₂)3-		
40	4-C(CH ₃) ₃ 3-CF ₃	CH3	Ħ	-	N	
56	4-c(CH ₃) ₃	CH ₃	H	-		

Die neuen Wirkstoffe zeigen eine starke fungitoxische Wirksamkeit gegen phytopathogene Pilze, insbesondere aus der Klasse der Phycomyceten. Die neuen Verbindungen sind daher beispielsweise geeignet zur Bekämpfung von Phytophthora infestans an Tomaten und Kartoffeln, Phytophthora parasitica an Erdbeeren, Phytophthora cactorum an Apfeln, Pseudoperonospora cubensis an Gurken, Pseudoperonospora humuli an Hopfen, Peronospora destructor an Zwiebeln, Peronospora sparsa an Rosen, Peronospora tabacina an Tabak, Plasmopara viticola an Reben, Plasmopara halstedii an Sonnenblumen, Sclerospora macrospora an Mais, Bremia lactucae an Salat. Mucor mucedo an Früchten, Rhizopus nigricans an Rüben, Erysiphe graminis an Getreide, Uncinula necator an Reben, Podophaera leucotricha an Apfeln, Sphaerotheca fuliginea an Rosen, Erysiphe cichoriacearum an Gurken. Die fungiziden Mittel enthalten 0,1 bis 95 % (Gewichtsprozent) Wirkstoff, vorzugsweise 0,5 bis 90 %. Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,1 und 5 kg Wirkstoff je ha.

Die neuen Wirkstoffe können auch zusammen mit anderen Wirkstoffen, z.B. Herbiziden, Insektiziden, Wachstumsregulatoren und Fungiziden oder auch mit Düngemitteln vermischt und ausgebracht werden. In vielen Fällen erhält man bei der Mischung mit Fungiziden auch eine Vergrößerung des fungiziden Wirkungsspektrums; bei einer Anzahl dieser Fungizidmischungen treten auch synergistische Effekte auf, d.h. die fungizide Wirksamkeit des Kombinationsproduktes ist

O.Z. 0050/35319

größer als die der addierten Wirksamkeiten der Einzelkomponenten. Eine besonders günstige Vergrößerung des Wirkungsspektrums wird mit folgenden Fungiziden erzielt:

5 Manganethylenbisdithiocarbamat

Mangan-Zinkethylenbisdithiocarbamat

Ammoniak-Komplex von Zink-(N, N-ethylen-bis-dithiocarbamat)

N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid

N-Trichlormethyl-phthalimid

- 10 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol
 - 2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol
 - 2-Rhodanmethylthiobenzthiazol
 - 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol
 - 2.3-Dichlor-6-methyl-1,4-oxathiin-5-carbonsäureanilid
- 5 2-Methyl-5,6-dihydro-4-H-pyran-3-carbonsäure-anilid
 - 2.4.5-Trimethyl-furan-3-carbonsaureanilid
 - 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid
 - 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid

N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dimethyl-furan-3-carbonsaure-

20 _amid

5-Methyl-5-vinyl-3-(3,5-dichlorphenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxa-zolidin

3-(3,5-Dichlorphenyl)-5-methyl-5-methoxymethyl-1,3-oxa-zolidin-2,4-dion.

25

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen kombiniert werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken.

30

Fungizide, die mit den erfindungsgemäßen Wirkstoffen kombiniert werden können sind beispielsweise:

Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat

O.Z. 0050/35319

```
Zinkdimethyldithiocarbamat
    Zinkethylenbisdithiocarbamat
    Tetramethylthiuramdisulfide
    Zink-(N,N-propylen-bis-dithiocarbamat)
    Ammoniak-Komplex von Zink-(N, N'-propylen-bis-dithiocar-
    bamat) und
    N.N'-Polypropylen-bis-(thiocarbamoyl)-disulfid
    Nitroderivate, wie
Ю
    Dinitro-(1-methylheptyl)-phenylcrotonat
    2-sec.-Butyl-4,6-dinitrophenyl-3,3-dimethylacrylat
    2-sec.-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopropylcarbonat
    heterocyclische Strukturen, wie
    2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat
15
    2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin
    0,0-Diethyl-phthalimidophosphonothicat
    5-Amino-1-(bis-(dimethylamino)-phosphinyl)-3-phenyl-1,2,4-
    -triazol)
    2.3-Dicyano-1.4-dithiaanthrachinon
20
    2-Thio-1,3-dithio-(4,5-b)-chinoxalin
    1-(Butylcarbamoyl)-2-benzimidazol-carbaminsäuremethylester
    4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon
    Pyridin-2-thio-1-oxid
    8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz
25
    2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-
   -dioxid
    2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin
    2-(Fury1-(2))-benzimidazol
30
    Piperazin-1,4-di-yl-bis-(1-(2,2,2-trichlor-ethyl)-form-
    amid
    2-(Thiazolyl-(4)-benzimidazol
    5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin
    Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol
```

1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol

1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidlnacetat

5 3-(3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl)-glutar-imid

Hexachlorbenzol

N-Dichlorfluormethylthio-N', N'-dimethyl-N-phenyl-schwefel-säurediamid

- 10 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid
 - 2-Methyl-benzoesäure-anilid
 - 2-Jod-benzoesäure-anilid
 - 1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan
 - 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze
- 2,6-Dimethyl-N-cyclododecyl-morpholin bzw. dessen Salze 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-
 - 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol
- 20 α -(2-Chlorphenyl)- α -(4-chlorphenyl)-5-pyrimidin-methanol.

Die neuen Wirkstoffe werden beispielsweise in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch hochprozentige wäßrige, ölige oder sonstige Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten, durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen, Beizen oder Gießen angewendet. Die Aufwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall mög
30 lichst die feinste Verteilung der neuen Wirkstoffe gewährleisten.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten und Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle usw., sowie öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische
und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Benzol, Toluol,
Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate z.B. Methanol, Ethanol, Propanol,
Butanol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Cyclohexanol,
Cyclohexanon, Chlorbenzol, Isophoron usw., stark polare
Lösungsmittel, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid,
N-Methylpyrrolidon, Wasser usw. in Betracht.

10

15

20

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulvern), Öldispersionen durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen Lösungsmittel gelöst, mittels Haft-, Netz-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz, Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind. Als ober-flächenaktive Stoffe kommen in Betracht:

Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäuren, Phenolsulfonsäure, Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Alkali- und Erd-25 alkalisalze der Dibutylnaphthalinsulfonsäure, Laurylethersulfat, Fettalkoholsulfate, fettsaure Alkali- und Erdalkalisalze, Salze sulfatierter Hexadecanole, Heptadecanole, Octadecanole, Salze von sulfatiertem Fettalkohol-30 glykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Poloxyethylenoctylphenylether, ethoxyliertes Isooctylphenol-, Octyl-35 phenol-, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylakoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Lignin, Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Pulver, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

10

15

20

35

5

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulaten, können durch Bindung der Wirkstoffe an feste
Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind
z.B. Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kreide,
Talkum, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calciumund Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe,
Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat,
Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie
Getreidemehle, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehle,
Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.

Für die folgenden Versuche wurden als bekannte Vergleichswirkstoffe die folgenden Verbindungen verwendet.

N-Trichlormethylthio-phthalimid (Verbindung A), 7-Amino-2-methyl-5-phenyl-pyrazolo[1,5-a]-pyrimidin (Verbindung B).

Versuch 1

Wirksamkeit gegen Plasmopara viticola

Blätter von Topfreben der Sorte "Müller-Thurgau" wurden mit wäßriger Spritzbrühe, die 80 % (Gew.%) Wirkstoff und 20 % Emulgiermittel in der Trockensubstanz enthielt, besprüht. Um die Wirkungsdauer der Wirkstoffe beurteilen zu

O. Z. 0050/35319

können, wurden die Pflanzen nach dem Antrocknen des Spritzbelages 10 Tage im Gewächshaus aufgestellt. Erst dann wurden die Blätter mit einer Zoosporenaufschwemmung von Plasmopara viticola (Rebenperonospora) infiziert. Danach wurden die Reben zunächst für 16 Stunden in einer wasser-5 dampfgesättigten Kammer bei 24°C und anschließend für 8 Tage in einem Gewächshaus mit Temperaturen zwischen 20 und 30°C aufgestellt. Nach dieser Zeit wurden die Pflanzen zur Beschleunigung des Sporangienträgerausbruchs abermals für 16 Stunden in der feuchten Kammer aufgestellt. 10 Dann erfolgte die Beurteilung des Ausmaßes des Pilzausbruches auf den Blattunterseiten. Beispielsweise zeigten die Wirkstoffe 1, 5, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 27, 37, 41, 42, 44 bei Anwendung einer 0,025 %igen Wirkstoffbrühe eine bessere fungizide Wirkung (beispiels-15 weise 100 %ige Wirkung) als die bekannten Vergleichsmittel A und B (beispielsweise 60 %ige Wirkung).

Beispiele für Zubereitungen sind:

20

I. Man vermischt 90 Gew.-Teile der Verbindung 1 mit 10 Gew.-Teilen N-Methyl-alpha-pyrrolidon und erhält eine Lösung, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist.

25

II. 20 Gew.-Teile der Verbindung 5 werden in einer Mischung gelöst, die aus 80 Gew.-Teilen Xylol,
10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis
10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-mono-ethanolamin, 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure und 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht.
Durch Ausgießen und feines Verteilen der Lösung in
Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.

- TIII. 20 Gew.-Teile der Verbindung 10 werden in einer Mischung gelöst, die aus 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.
- IV. 20 Gew.-Teile der Verbindung 11 werden in einer Mischung gelöst, die aus 25 Gew.-Teilen Cyclohexanol, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraktion vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Rizinusöl besteht. Durch Eingießen und feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.
 - V. 80 Gew.-Teile der Verbindung 37 werden mit 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-alpha-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Lignin-sulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel gut vermischt und in der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe.
- VI. 3 Gew.-Teile der Verbindung 41 werden mit 97 Gew.-Tei-25 len feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält auf diese Weise ein Stäubemittel, das 3 Gew.% des Wirkstoffs enthält.
- VII. 30 Gew.-Teile der Verbindung 42 werden mit einer
 Mischung aus 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die
 Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde,
 innig vermischt. Man erhält auf diese Weise eine
 Aufbereitung des Wirkstoffs mit guter Haftfähigkeit.

- VIII. 40 Gew.-Teile der Verbindung 44 werden mit 10 Teilen Natriumsalz eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-form-aldehyd-Kondensates, 2 Teilen Kieselgel und 48 Teilen Wasser innig vermischt. Man erhält eine stabile wäßrige Dispersion. Durch Verdünnen mit Wasser erhält man eine wäßrige Dispersion.
- IX. 20 Teile der Verbindung 1 werden mit 2 Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Teilen Fettalkohol-polyglykolether, 2 Teilen Natriumsalz eines
 Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kondensats
 und 68 Teilen eines paraffinischen Mineralöls innig
 vermischt. Man erhält eine stabile ölig Dispersion.

O. Z. 0050/35319

- Patentansprüche

1. 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidine der Formel

$$R^{1} \xrightarrow{N^{H_{2}}} N^{N} \xrightarrow{N^{R}^{3}} I$$

10 worin

R¹ gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

n 1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR4-Gruppe bedeutet, wobei

R⁴ die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet.

2. Fungizid enthaltend ein 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidin der Formel

30

35

15

20

$$\mathbb{R}^{1} \xrightarrow{\mathbb{N}^{1}} \mathbb{R}^{2}$$

- 22 -

worin

R¹ gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind.

n 1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR4-Gruppe bedeutet, wobei

die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet.

3. Fungizid, enthaltend einen festen oder flüssigen
20 Trägerstoff und ein 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidin
der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & & & \\
& & & \\
R^2 & & & \\
& & & \\
R^2 & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N^{\text{H}_2} \\
N & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N^{\text{H}_2} \\
N & & \\
\end{array}$$

worin

gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil

30

25

10

10

15

20

25

30

35

durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

n 1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR 4-Gruppe bedeutet, wobei

die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet.

4. Verfahren zur Herstellung eines Fungizids, dadurch gekennzeichnet, daß man einen festen oder flüssigen Trägerstoff vermischt mit einem 7-Amino-azolo[1,5-a]-pyrimidin der Formel

$$R^{1}$$
 N^{1} N^{2} N^{3} N^{3} N^{3}

worin

R¹ gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

n 1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR4-Gruppe bedeutet, wobei

. 5

10

15

20

25

30

O.Z. 0050/35319

- R⁴ die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet.
- Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall
 zu schützenden Gegenstände behandelt mit einem
 7-Amino-azolo[1,5-a] pyrimidin der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & & & \\
& & & \\
R^2 & & & \\
& & & \\
\end{array}$$
NH2
$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
\end{array}$$
R³

worin

R1 gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

n 1 oder 2
R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR -Gruppe bedeutet,

die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet. 6. Verfahren zur Herstellung eines 7-Amino-azolo[1,5-a]- ¬ pyrimidins der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & & & \\
& & & \\
R^2 & & & \\
& & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_2 \\
N & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_2 \\
N & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_2 \\
N & & \\
\end{array}$$

worin

R¹ gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

n 1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR4-Gruppe bedeutet, wobei

R⁴ die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet,

<u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man ein substituiertes Benzylcyanid der Formel

$$\begin{array}{c|c}
 & CH-CN \\
 & C=0 \\
 & R^2
\end{array}$$

in der R¹ und R² die im Anspruch 1 genannte Bedeutung haben, mit einem 5(3)-Aminopyrazol der Formel

35

30

10

15

20

10

15

25

30

35

O.Z. 0050/35319

oder mit einem 5(3)-Amino-1,2,4-triazol der Formel

in welcher R³ und R⁴ die im Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, umsetzt.

- 7. 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidin gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R² Wasserstoff oder Methyl, R³ Wasserstoff oder Methyl und R⁴ Wasserstoff bedeutet.
- 8. Fungizid, enthaltend ein 7-Amino-azolo[1,5-a]pyri-midin, definiert wie in Anspruch 1, <u>dadurch gekenn-zeichnet</u>, daß R² Wasserstoff oder Methyl, R³ Wasserstoff oder Methyl und R⁴ Wasserstoff bedeutet.

10

15

20

25

30

35

Patentansprüche (für Österreich)

1. Fungizid enthaltend ein 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidin der Formel

$$R^{1} \xrightarrow{n} N^{H_{2}} X^{N} \xrightarrow{N} A^{R^{3}}$$

worin

R1 gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

n 1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR4-Gruppe bedeutet, wobei

die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu

2 Doppelbindungen bedeutet.

2. Fungizid, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und ein 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidin der Formel

O.Z. 0050/35319

5

10

15

20

$$R^1$$
 NH_2 N

worin

R¹ gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

n 1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR -Gruppe bedeutet, wobei

die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet.

25 3. Verfahren zur Herstellung eines Fungizids, <u>dadurch</u>
<u>gekennzeichnet</u>, daß man einen festen oder flüssigen
Trägerstoff vermischt mit einem 7-Amino-azolo[1,5-a]-pyrimidin der Formel

$$R^{1} \xrightarrow{NH_{2}} N \xrightarrow{N} R^{3}$$

10

15

25

30

35

worin

gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

n 1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR4-Gruppe bedeutet, wobei

R⁴ die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet.

Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall
zu schützenden Gegenstände behandelt mit einem
7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidin der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & & & \\
& & & \\
R^{2} & & & \\
& & & \\
R^{2} & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_{2} \\
N & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_{2} \\
N & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
N \\
\end{array}$$

worin

R¹ gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphtha-

10

20

25

30

35

Q.Z. 0050/35319

lin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR4-Gruppe bedeutet, wobei

die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet.

5. Verfahren zur Herstellung eines 7-Amino-azolo[1,5-a]- ~ pyrimidins der Formel

$$R^{1}$$
 $N^{H_{2}}$ N^{N} R^{3}

worin

gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxi substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls im aromatischen Teil durch Alkyl, Alkoxi, Halogen oder Cyano substituiert sind,

n 1 oder 2

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl, oder Aryl,

A ein Stickstoffatom oder eine CR4-Gruppe bedeutet, wobei

R4 die Bedeutung von R2 hat und zusätzlich Halogen,

O.Z. 0050/35139

Cyano oder Alkoxicarbonyl oder zusammen mit R³ 7 eine Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet,

<u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man ein substituiertes Benzylcyanid der Formel

$$\begin{array}{c|c}
\hline
 & CH-CN \\
 & C=0 \\
 & R^2
\end{array}$$

10

15

5

in der R^1 und R^2 die im Anspruch 1 genannte Bedeutung haben, mit einem 5(3)-Aminopyrazol der Formel

H₂N N N III,

oder mit einem 5(3)-Amino-1,2,4-triazol der Formel

20

25

in welcher \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die im Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, umsetzt.

30 6. Fungizid, enthaltend ein 7-Amino-azolo[1,5-a]pyrimidin, definiert wie in Anspruch 1, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß R² Wasserstoff oder Methyl, R³ Wasserstoff oder Methyl und R⁴ Wasserstoff bedeutet.

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 071 792

A3

12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 82105335.1

(2) Anmeldetag: 15.07.82

(5) Int. Cl.³: **C 07 D 487/04** A 01 N 43/90

//(C07D487/04, 239/00, 231/00), (C07D487/04, 249/00, 239/00)

(30) Priorität: 01.08.81 DE 3130633

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 16.02.83 Patentblatt 83/7

Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 06.04.83

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT IJ LU NL SE

(1) Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Stresse 38 D-6700 Ludwigshefen(DE)

(72) Erfinder: Eicken, Karl, Dr. Waldstrasse 63 D-6706 Wachenheim(DE)

(7) Erfinder: Scheib, Klaus, Dr. Duerkheimer Strasse 7 D-6701 Schauemheim(DE)

72 Erfinder: Theobald, Hans, Dr. Parkstrasse 2 D-6703 Limburgerhof(DE)

(2) Erfinder: Pommer, Ernst-Heinrich, Dr. Berliner Platz 7 D-6703 Limburgerhof(DE)

(72) Erfinder: Ammermann, Eberhard, Dr. Sachsenstrasse 3 D-6700 Ludwigshafen(DE)

(54) 7-Amino-ezolo(1,5-a)pyrimidine und diese enthaltende Fungizide.

(57) 7-Amino-azolo[1,5-a] pyrimidine der Formel

Alkylenkette gegebenenfalls mit bis zu 2 Doppelbindungen bedeutet und diese enthaltende Fungizide.

worin

gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Halogen, Alkoxi, Cyano, Cycloalkyl, Aryl, Aryloxi, Arylthio, Arylalkyl, Arylalkyloxi, Arylalkylthio, mit dem Phenylring annelliertes Benzol, Indan oder Tetrahydronaphthalin, welche gegebenenfalls substituiert sind,

R² und R³ Wasserstoff, Alkyl oder Aryl,

1 oder 2,

A ein Stickstoffstom oder eine CR⁴-Gruppe bedeutet, wobei

R⁴ die Bedeutung von R² hat und zusätzlich Halogen, Cyano oder Alkoxicarbonyl und zusammen mit R³ eine

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

0071792 Nummer der Anmeldung

EP 82 10 6335

	FINSCHLĀG	IGE DOKUMENTE						
Kategoria	Kennzeichnung des Dokumen	ts mit Angabe, sowert erforderlich, eblichen Teile		Betrifft Anspruch		IFIKATIO DUNG (Ir		İ
А	CHEMICAL ABSTRAC 2, 19. Juli 1965 Columbus, Ohio, & JP - A - 65 CO., LTD.) * Zus	5, Spalte 1804f, USA 5 2679 (SHIONOGI		1	(C 0)	1 N 7 D 4 7 D 2 7 D 4 7 D 4	187/04 43/90 187/04 239/00 231/00 187/04 249/00 239/00)
					SACHG		ERTE Int. Cl. 3)	
•					A O	1 N	43/00	
De	r vorliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstell	t.					
	Recherchenori DEN HAAG	Abschlußdatum der Reche 13-01-1983		ALFA	RO I.	fer		
X : vo Y : vo ar A : te O : ni P : Zv	ATEGORIE DER GENANNTEN De on besonderer Bedeutung allein it on besonderer Bedeutung in Vert onderen Veröffentlichung derselbe ochnologischer Hintergrund ochtschriftliche Offenbarung wischenliteratur er Erfindung zugrunde liegende T	petrachtet 1 pindung mit einer D : i en Kategorie L : i	nach dem . n der Ann aus anden	Anmeldedi neldung an n Gründen	ent, das jec atum veröff geführtes I angeführte angeführte n Patentfam	entlicht v Ookumer s Dokun	worden ist nt nent	

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.